# SILICONE RUBBER POWDER AND ITS PRODUCTION

Patent Number:

JP8109262

Publication date:

1996-04-30

Inventor(s):

MORITA YOSHIJI; TANAKA MASARU; SASAKI ATSUSHI

Applicant(s)::

TORAY DOW CORNING SILICONE CO LTD

Requested Patent:

JP8109262

Application

Number:

JP19950219861 19950804

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08G77/12; C08G77/16; C08G77/20; C08K5/54; C08L83/05; C08L83/06;

C08L83/07

EC Classification:

Equivalents:

### **Abstract**

PURPOSE: To obtain a silicone rubber powder which is excellent in affinity with an org. resin or an org. solvent and imparts excellent impact resistance and antiblocking properties to an org. resin. CONSTITUTION: The silicone rubber powder contains 5C or higher alkyl groups bonded to silicon atoms and optionally groups selected from among acrylic, epoxy, mercapto, amino, chloroalkyl, and alkenyl groups and has an average particle diameter of 0.1-200&mu m.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-109262

(43)公開日 平成8年(1996)4月30日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> C 0 8 G 77/12 77/16 77/20  C 0 8 K 5/54	識別記号 庁 NUG NUG	·内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 0 8 L 83/05	LRP	審査請求	未請求。請求項	頁の数6 FD (全 16 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平7-219861		(71)出願人	000110077 東レ・ダウコーニング・シリコーン株式会
(22)出願日	平成7年(1995)8月4	目		社 東京都中央区日本橋室町2丁目3番16号
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	特願平6-216505 平6(1994)8月18日 日本(JP)		(72)発明者	森田 好次 千葉県市原市千種海岸2番2 東レ・ダウコーニング・シリコーン株式会社研究開発本部内
			(72)発明者	田中 賢 千葉県市原市千種海岸2番2 東レ・ダウ コーニング・シリコーン株式会社研究開発 本部内

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 シリコーンゴム粉末およびその製造方法

## (57)【要約】 (修正有)

【目的】 有機樹脂や有機溶剤に対する親和性が優れ、 有機樹脂に優れた耐衝撃性および耐ブロッキング性を付 与するシリコーンゴム粉末を効率よく製造する。

【構成】 C以上のケイ素原子結合アルキル基を含有 し、その他任意の基として、アクリル基、エポキシ基等 より選択される基を含有し、平均粒子径が0.1~20 0 μmであるシリコーンゴム粉末、および、(A)-分子 中に少なくとも2個のケイ素原子結合ヒドロキシル基を 含有するオルガノポリシロキサン100重量部、(B)-分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を含 有するオルガノハイドロジェンポリシロキサン0.1~ 1000重量部、(C)一般式: R 1 R2 Si(OR3) (3-4) で表される有機ケイ素化合物またはその部分加水 分解縮合物 0. 05~50 重量部および(D)縮合反応用 触媒 0. 0001~20重量部からなる液状シリコーン ゴム組成物を水中に分散させて平均粒子径が0.1~2 0 0 μmである粒状物を形成した後、硬化させるシリコ ーンゴム粉末の製造方法。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 炭素原子数5以上のケイ素原子結合アル キル基を含有することを特徴とする、平均粒子径が0.  $1 \sim 200 \mu m$ であるシリコーンゴム粉末。

【請求項2】 炭素原子数5以上のケイ素原子結合アル キル基とアクリル基、エポキシ基、メルカプト基、アミ ノ基、クロロアルキル基およびアルケニル基からなる群\* \*から選択される少なくとも一種の基を含有することを特 徴とする、平均粒子径が0. 1~200 μmであるシリ コーンゴム粉末。

【請求項3】 表面が金属酸化物微粉末で被覆されたこ とを特徴とする請求項1または2記載のシリコーンゴム 粉末。

【請求項4】 (A)一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合ヒドロキシ ル基を含有するオルガノポリシロキサン 100重量部.

(B) 一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を含有するオルガノハ イドロジェンポリシロキサン 0.1~1000重量部、

(C)一般式:

 $R^{1}R^{2} S i (OR^{3})_{(3-1)}$ 

(式中、 $R^1$ は炭素原子数 5以上のアルキル基であり、 $R^2$ はフェニル基または炭 素原子数4以下のアルキル基であり、R³は炭素原子数4以下のアルキル基であ り、aは0、1または2である。)

で表される有機ケイ素化合物またはその部分加水分解縮合物

(D)縮合反応用触媒

0.05~50重量部および

0.0001~20重量部

からなる液状シリコーンゴム組成物を水中に分散させて

※た後、この粒状物を硬化させることを特徴とする請求項 平均粒子径が $0.1\sim200\mu$ mである粒状物を形成し~1記載のシリコーンゴム粉末を製造する方法。

> 【請求項5】 (E)一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合アルケニル 基を含有するオルガノポリシロキサン

100重量部、 (B)一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を含有するオルガノハ

イドロジェンポリシロキサン

0.1~1000重量部

(F)炭素原子数5以上のオレフィン、ケイ素原子結合アルケニル基と炭素原子数 5以上のケイ素原子結合アルキル基を含有する有機ケイ素化合物およびケイ素原 子結合水素原子と炭素原子数5以上のケイ素原子結合アルキル基を含有する有機 ケイ素化合物からなる群から選択される少なくとも一種の化合物

0.05~50重量部および

(G)付加反応用触媒

触媒量

からなる液状シリコーンゴム組成物を水中に分散させて 平均粒子径が0. 1~200μmである粒状物を形成し

た後、この粒状物を硬化させることを特徴とする請求項 1 記載のシリコーンゴム粉末を製造する方法。

【請求項6】 (A)一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合ヒドロキシ ル基を含有するオルガノポリシロキサン 100重量部、

(B) 一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を含有するオルガノハ

イドロジェンポリシロキサン

0.1~1000重量部、

(C)一般式:

 $R^1 R^2 S i (OR^3)_{(3-a)}$ 

(式中、R¹は炭素原子数5以上のアルキル基であり、R²はフェニル基または炭 素原子数4以下のアルキル基であり、R³は炭素原子数4以下のアルキル基であ り、aは0、1または2である。)

で表される有機ケイ素化合物またはその部分加水分解縮合物

0.05~50重量部、

(H)一般式:

 $R^4 R^2_b S i (OR^3)_{(3-b)}$ 

(式中、 $R^2$ はフェニル基または炭素原子数4以下のアルキル基であり、 $R^3$ は炭

素原子数4以下のアルキル基であり、R<sup>+</sup>はアクリル基、エポキシ基、メルカプト基、アミノ基、クロロアルキル基およびアルケニル基からなる群から選択される基であり、bは0、1または2である。)

で表される有機ケイ素化合物またはその部分加水分解縮合物

### (D)縮合反応用触媒

からなる液状シリコーンゴム組成物を水中に分散させて平均粒子径が0.  $1\sim200\mu$ mである粒状物を形成した後、この粒状物を硬化させることを特徴とする請求項2記載のシリコーンゴム粉末を製造する方法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、シリコーンゴム粉末およびその製造方法に関し、詳しくは、有機樹脂や有機溶剤に対する親和性が優れ、有機樹脂に優れた耐衝撃性および耐ブロッキング性を付与することができるシリコーンゴム粉末、および、このシリコーンゴム粉末を効率よく製造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】シリコーンゴム粉末は化粧品、塗料、イ ンキ、有機樹脂等の有機質充填材として使用されてお り、特に、熱可塑性有機樹脂や熱硬化性有機樹脂に耐衝 撃性を付与するための可撓性付与材や有機樹脂フィルム に耐ブロッキング性を付与するための表面潤滑材として 使用されている。このシリコーンゴム粉末としては、例 えば、ジオルガノシロキサンブロックを10重量%以上 含有する直径 5 mm以下のシリコーンゴム粉末(特開昭 59-68333号公報参照)、一分子中に少なくとも 1個の不飽和炭化水素基を含有するエポキシ化合物を遊 離状態で含有するか、または、シリコーンゴムに化学結 30 合する粒子径1mm以下のシリコーンゴム粉末 (特開昭 64-56735号公報参照)、エポキシ基、アルケニ ル基、アミノ基およびメルカプト基からなる群から選択 される基を含有する有機ケイ素化合物を遊離状態で含有 するか、または、シリコーンゴムに化学結合する粒子径 1 mm以下のシリコーンゴム粉末 (特開昭 6 4 - 7 0 5 58号公報参照)、0.5~80重量%のシリコーン油 を含有する平均粒子径0.1~20000μmのシリコ ーンゴム粉末(特開昭64-81856号公報参照)、 ケイ素原子にアルコール性水酸基を間接的に化学結合す るシリコーンゴム粉末(特開平3-250050号公報 参照)が提案されている。

【0003】また、シリコーンゴム粉末を製造する方法としては、例えば、シリコーンゴムをグラインダー等の粉砕機により粉末化する方法、液状シリコーンゴム組成物を熱風中に噴霧して硬化する方法(特開昭59-68333号公報参照)、液状シリコーンゴム組成物を水中に分散させて粒状物を形成した後、この粒状物を硬化させる方法(特開昭62-243621号公報および特開昭63-202658号公報参照)が提案されている。

0. 05~50重量部および

0.0001~20重量部

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかし、このようなシリコーンゴム粉末は有機樹脂や有機溶剤に対する親和性が乏しいという問題があった。このため、有機樹脂にシリコーンゴム粉末が均一に分散しなかったり、この樹脂に十分な耐衝撃性を付与することができなかったり、また、この樹脂からなるフィルムに十分な耐ブロッキング性を付与することができないという問題があった。本発明者らは、上記の課題について鋭意検討した結果、本発明に到達した。すなわち、本発明の目的は、有機樹脂や有機溶剤に対する親和性が優れ、有機樹脂に優れた耐衝撃性および耐ブロッキング性を付与することができるシリコーンゴム粉末、および、このシリコーンゴム粉末を効率よく製造する方法を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段およびその作用】本発明は、①炭素原子数 5 以上のケイ素原子結合アルキル基を含有する、平均粒子径が0.  $1\sim200\mu$ mであるシリコーンゴム粉末、および、②炭素原子数 5 以上のケイ素原子結合アルキル基とアクリル基、エボキシ基、メルカプト基、アミノ基、クロロアルキル基およびアルケニル基からなる群から選択される少なくとも一種の基を含有する、平均粒子径が0.  $1\sim200\mu$ mであるシリコーンゴム粉末に関する。

【0006】はじめに、①のシリコーンゴム粉末を詳細 に説明する。①のシリコーンゴム粉末は炭素原子数5以 上のケイ素原子結合アルキル基を含有することを特徴と する。このアルキル基は、例えば、シリコーンゴム粉末 を構成するシロキサン単位中のケイ素原子に化学結合し ていたり、このシリコーンゴム粉末中に遊離状態で含有 されている有機ケイ素化合物中のケイ素原子に化学結合 していることができるが、特に、このシリコーンゴム粉 末を構成するシロキサン単位中のケイ素原子に化学結合 40 していることが好ましい。このアルキル基としては、例 えば、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル 基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシル基、 トリデシル基、テトラデシル基、ペンタデシル基、ヘキ サデシル基、ヘプタデシル基、オクタデシル基、ノナデ シル基が挙げられ、特に、炭素原子数6以上のアルキル 基であることが好ましく、また、実用的には炭素原子数 30以下のアルキル基であることが好ましい。

【0007】次に、②のシリコーンゴム粉末を詳細に説明する。②のシリコーンゴム粉末は炭素原子数5以上のケイ素原子結合アルキル基とアクリル基、エポキシ基、

5 メルカプト基、アミノ基、クロロアルキル基およびアル ケニル基からなる群から選択される少なくとも一種の基 を含有することを特徴とする。このアルキル基は、例え ば、シリコーンゴム粉末を構成するシロキサン単位中の ケイ素原子に化学結合していたり、このシリコーンゴム 粉末中に遊離状態で含有されている有機ケイ素化合物中 のケイ素原子に化学結合していることができるが、特 に、このシリコーンゴム粉末を構成するシロキサン単位 中のケイ素原子に化学結合していることが好ましい。こ のアルキル基としては、前記と同様のアルキル基が例示 10 され、特に、炭素原子数6以上のアルキル基であること が好ましく、実用的には炭素原子数30以下のアルキル 基であることが好ましい。また、アクリル基、エポキシ 基、メルカプト基、アミノ基、クロロアルキル基および アルケニル基からなる群から選択される少なくとも一種 の基は、例えば、このシリコーンゴム粉末を構成するシ ロキサン単位中のケイ素原子に化学結合していたり、こ のシリコーンゴム粉末中に遊離状態で含有されている有 機ケイ素化合物中のケイ素原子に化学結合していること ができるが、特に、このシリコーンゴム粉末を構成する シロキサン単位中のケイ素原子に化学結合していること が好ましい。このアクリル基としては、例えば、3-メ タクリロキシプロピル基、3-アクリロキシプロピル基 が挙げられ、このエポキシ基としては、例えば、3-グ リシドキシプロピル基、2-(3,4-エポキシシクロ ヘキシル)エチル基が挙げられ、このメルカプト基とし ては、例えば、2-メルカプトエチル基、3-メルカプ トプロピル基が挙げられ、このアミノ基としては、例え ば、2-アミノエチル基、3-アミノプロピル基、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロピル基が挙げら れ、このクロロアルキル基としては、例えば、クロロメ チル基、2-クロロエチル基、3-クロロプロピル基が 挙げられ、このアルケニル基としては、例えば、ビニル 基、アリル基、プテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル 基、ヘプテニル基、オクテニル基が挙げられる。これら の基の中でもアクリル基、エポキシ基およびアルケニル 基が好ましく、特に、アクリル基としては3-メタクリ ロキシプロピル基が好ましく、エポキシ基としては3-グリシドキシプロピル基、2-(3,4-エポキシシク

【0008】①および②のシリコーンゴム粉末の平均粒子径は0.1~200 $\mu$ mの範囲内である。これは、平均粒子径が0.1 $\mu$ m未満であるシリコーンゴム粉末を製造することが困難であり、また、これが200 $\mu$ mをこえるシリコーンゴム粉末を有機樹脂中に均一に分散することが困難であるからである。また、これらの形状としては、例えば、真球状、球状、偏平球状、不定形状が挙げられ、特に、有機樹脂や有機溶剤に均一に分散することができることから、真球状、球状であることが好ま

はビニル基、アリル基が好ましい。

ロヘキシル) エチル基が好ましく、アルケニル基として 40

【0009】また、①および②のシリコーンゴム粉末の 有機樹脂や有機溶剤に対する分散性や吸油性を向上させ るため、この表面を金属酸化物微粉末で被覆してもよ い。この金属酸化物微粉末としては、例えば、コロイダ ルシリカ等の金属酸化物がル、ヒュームドシリカ、ヒュ ームド酸化チタンが挙げられる。

【0010】このようなシリコーンゴム粉末を製造する 方法としては、例えば、炭素原子数5以上のケイ素原子 結合アルキル基を含有するシリコーンゴムをグラインダ 一等の粉砕機により粉末化する方法、特開昭59-68 333号公報に記載された方法に従って、炭素原子数5 以上のケイ素原子結合アルキル基を含有する液状シリコ ーンゴム組成物を熱風中に噴霧して硬化する方法、特開 昭62-243621号公報または特開昭63-202 658号公報に記載された方法に従って、炭素原子数5 以上のケイ素原子結合アルキル基を含有する液状シリコ ーンゴム組成物を水中に分散させることにより粒状物を 形成した後、この粒状物を硬化させる方法、炭素原子数 5以上のケイ素原子結合アルキル基とアクリル基、エポ キシ基、メルカプト基、アミノ基、クロロアルキル基お よびアルケニル基からなる群から選択される少なくとも 一種の基を含有するシリコーンゴムをグラインダー等の 粉砕機により粉末化する方法、特開昭59-68333 号公報に記載された方法に従って、炭素原子数5以上の ケイ素原子結合アルキル基とアクリル基、エポキシ基、 メルカプト基、アミノ基、クロロアルキル基およびアル ケニル基からなる群から選択される少なくとも一種の基 を含有する液状シリコーンゴム組成物を熱風中に噴霧し て硬化する方法、特開昭62-243621号公報また は特開昭63-202658号公報に記載された方法に 従って、炭素原子数5以上のケイ素原子結合アルキル基 とアクリル基、エポキシ基、メルカプト基、アミノ基、 クロロアルキル基およびアルケニル基からなる群から選 択される少なくとも一種の基を含有する液状シリコーン ゴム組成物を水中に分散させることにより粒状物を形成 した後、この粒状物を硬化させる方法が挙げられる。こ れらのシリコーンゴム粉末の製造方法の中でも、有機樹 脂や有機溶剤に対する分散性が特に優れた球状のシリコ ーンゴム粉末を製造することができることから、特開昭 62-243621号公報または特開昭63-2026 58号公報に記載された方法が最も好ましい。

奉げられ、特に、有機樹脂や有機溶剤に均一に分散する 【0011】次に、本発明のシリコーンゴム粉末を製造ことができることから、真球状、球状であることが好ま 50 する方法を詳細に説明する。本発明の製造方法は、

- (A) 一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合ヒドロキシル基を含有するオル 100重量部、
- (B)一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を含有するオルガノハ イドロジェンポリシロキサン 0.1~1000重量部、
- (C)一般式:

 $R^1 R^2 S i (OR^3)_{(3-3)}$ 

(式中、R¹は炭素原子数5以上のアルキル基であり、R²はフェニル基または炭 素原子数4以下のアルキル基であり、R³は炭素原子数4以下のアルキル基であ り、aは0、1または2である。)

で表される有機ケイ素化合物またはその部分加水分解縮合物

0.05~50重量部および

0.0001~20重量部

(D)縮合反応用触媒 からなる液状シリコーンゴム組成物①、

> (E) 一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合アルケニル基を含有するオルガ ノポリシロキサン

> (B)一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を含有するオルガノハ イドロジェンポリシロキサン 0.1~1000重量部、

> (F)炭素原子数5以上のオレフィン、ケイ素原子結合アルケニル基と炭素原子数 5以上のケイ素原子結合アルキル基を含有する有機ケイ素化合物およびケイ素原 子結合水素原子と炭素原子数5以上のケイ素原子結合アルキル基を含有する有機 ケイ素化合物からなる群から選択される少なくとも一種の化合物

> > 0.05~50重量部および

(G)付加反応用触媒

触媒量

からなる液状シリコーンゴム組成物②、または、

(A) 一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合ヒドロキシル基を含有するオル ガノポリシロキサン 100重量部、

(B) 一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を含有するオルガノハ イドロジェンポリシロキサン 0.1~1000重量部、

(C)一般式:

 $R^1 R^2 S i (O R^3)_{(3-a)}$ 

(式中、R1は炭素原子数5以上のアルキル基であり、R2はフェニル基または炭 素原子数4以下のアルキル基であり、R³は炭素原子数4以下のアルキル基であ り、aは0、1または2である。)

で表される有機ケイ素化合物またはその部分加水分解縮合物

0.05~50重量部、

(H)一般式:

 $R^4 R^2 S i (OR^3)_{(3-b)}$ 

(式中、 $R^2$ はフェニル基または炭素原子数4以下のアルキル基であり、 $R^3$ は炭 素原子数4以下のアルキル基であり、R+はアクリル基、エポキシ基、メルカプ ト基、アミノ基、クロロアルキル基およびアルケニル基からなる群から選択され る基であり、bは0、1または2である。)

で表される有機ケイ素化合物またはその部分加水分解縮合物

(D)縮合反応用触媒

0.05~50重量部および 0.0001~20重量部

からなる液状シリコーンゴム組成物②を水中に分散させ て平均粒子径が0.1~200μmである粒状物を形成 した後、この粒状物を硬化させることを特徴とする。

【0012】(A)成分のオルガノポリシロキサンは①ま たは③の液状シリコーンゴム組成物の主剤もしくは架橋

ヒドロキシル基を含有する。このヒドロキシル基の結合 位置は限定されないが、反応性が良好であることから、 分子鎖末端であることが好ましい。(A)成分中のケイ素 原子結合有機基としては、例えば、メチル基、エチル 基、プロピル基、プチル基等のアルキル基;ビニル基、 剤であり、一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合 50 アリル基、プテニル基等のアルケニル基;フェニル基、

トリル基、キシリル基等のアリール基;ベンジル基、フ ェネチル基等のアラルキル基が挙げられ、特に、メチル 基、フェニル基であることが好ましい。(A)成分の分子 構造としては、例えば、直鎖状、環状、網状、一部分岐 を有する直鎖状、分岐鎖状が挙げられ、特に、直鎖状で あることが好ましい。(A)成分としては、例えば、これ らの分子構造の単独重合体、これらの分子構造の共重合 体、および、これらの重合体の混合物が挙げられる。ま た、(A)成分の25℃における粘度は限定されないが、 実用的には5~10000センチポイズの範囲内であ 10 ることが好ましく、特に、20~10000センチポイ ズの範囲内であることが好ましい。

【0013】(B)成分のオルガノハイドロジェンポリシ ロキサンは、これらの液状シリコーンゴム組成物の架橋 剤もしくは主剤であり、一分子中に少なくとも2個のケ イ素原子結合水素原子を含有する。(B)成分中のケイ素 原子結合有機基としては、例えば、メチル基、エチル 基、プロピル基、プチル基等のアルキル基;フェニル 基、トリル基、キシリル基等のアリール基; ベンジル 基、フェネチル基等のアラルキル基が挙げられ、特に、 メチル基、フェニル基であることが好ましい。(B)成分 の分子構造としては、例えば、直鎖状、環状、網状、一 部分岐を有する直鎖状、分岐鎖状が挙げられる。(B)成 分としては、これらの分子構造の単独重合体、これらの 分子構造の共重合体、および、これらの重合体の混合物 が挙げられる。また、(B)成分の25℃における粘度は 限定されないが、実用的には1~100000センチポ イズの範囲内であることが好ましい。

【0014】(B)成分の配合量は、(A)成分または(E) 成分100重量部に対して0.1~1000重量部の範 30 囲内であり、特に、 $0.1\sim50$  重量部の範囲内である ことが好ましい。これは、(B)成分が(A)成分または (E)成分100重量部に対して0.1重量部未満である と、得られる組成物が硬化しなくなるためであり、ま た、これが1000重量部をこえると、得られるシリコ ーンゴム粉末の機械的強度が著しく低下するためであ る。

【0015】(C)成分は、縮合反応によりシリコーンゴ ム粉末に炭素原子数5以上のケイ素原子結合アルキル基 を導入するための成分であり、一般式: R1 R2 S i (OR3)(3-4)

で表される有機ケイ素化合物もしくはその部分加水分解 縮合物である。上式中、R'は炭素原子数5以上のアル キル基であり、前記と同様のアルキル基が例示される。 また、上式中、 $R^2$ はフェニル基または炭素原子数4以 下のアルキル基であり、このアルキル基としては、例え ば、メチル基、エチル基、プロピル基、プチル基が挙げ られ、特に、メチル基であることが好ましい。また、上 式中、R3は炭素原子数4以下のアルキル基であり、例

10 げられ、特に、メチル基であることが好ましい。また、 上式中、aは0、1または2である。

【0016】このような(C)成分としては、例えば、ペ ンチルトリメトキシシラン、ペンチルトリエトキシシラ ン、ペンチルメチルジメトキシシラン、ヘキシルトリメ トキシシラン、ヘキシルトリエトキシシラン、ヘキシル メチルジメトキシシラン、ヘプチルトリメトキシシラ ン、ヘプチルトリエトキシシラン、ヘプチルメチルジメ トキシシラン、オクチルトリメトキシシラン、オクチョ ルトリエトキシシラン、メチルオクチルジメトキシシラ ン、ノニルトリメトキシシラン、ノニルトリエトキシシ ラン、メチルノニルジメトキシシラン、デシルトリメト キシシラン、デシルトリエトキシシラン、デシルメチル ジメトキシシラン、ウンデシルトリメトキシシラン、ド **デシルトリメトキシシラン、トリデシルトリメトキシシ** ラン、テトラデシルトリメトキシシラン、ペンタデシル トリメトキシシラン、ヘキサデシルトリメトキシシラ ン、ヘプタデシルトリメトキシシラン、オクタデシルト リメトキシシラン、ノナデシルトリメトキシシラン等の 有機ケイ素化合物、および、これらの有機ケイ素化合物 の部分加水分解縮合物が挙げられる。本発明の製造方法 では、これらの有機ケイ素化合物またはその部分加水分 解縮合物を単独もしくは2種以上混合して配合すること ができる。

【0017】(C)成分の配合量は、(A)成分100重量 部に対して0.05~50重量部の範囲内であり、特 に、0.05~15重量部の範囲内であることが好まし い。これは、(C)成分が(A)成分100重量部に対して 0. 05重量部未満であると、得られるシリコーンゴム 粉末の有機樹脂や有機溶剤に対する親和性が著しく低下 するためであり、また、これが50重量部をこえると、 得られるシリコーンゴム粉末の機械的強度が著しく低下 するためである。

【0018】(D)成分の縮合反応用触媒は、①または③ の液状シリコーンゴム組成物の硬化を促進するための触 媒であり、例えば、ジーn-ブチル錫ジアセテート、ジ -n-プチル錫ジ-2-エチルヘキソエート、n-プチ ル錫トリー2-エチルヘキソエート、ジーn-プチル錫 **ジラウレート、ジ-n-ブチル錫ジオクトエート、オク** 40 テン酸錫、ラウリル酸錫、カプリル酸第一錫、ナフテン 酸錫、オレイン酸錫等の錫系触媒;テトラーn-プチル チタネート、テトライソプロピルチタネート、テトラー 2-エチルヘキシルチタネート、エチレングリコールチ タネート等の有機チタン酸エステル化合物;ジイソプロ ポキシビス (アセチルアセトン) チタン、ジイソプロポ キシピス(アセト酢酸エチル)チタン、ジイソプロポキ シピス(アセト酢酸メチル)チタン、ジメトキシピス (アセト酢酸メチル) チタン、ジプトキシピス (アセト 酢酸エチル)チタン、ナフテン酸チタン等のチタン系触 えば、メチル基、エチル基、プロピル基、プチル基が挙 50 媒;スタノオクテン酸第2鉄、オクテン酸鉛、ラウリン

12

酸鉛、オウテン酸亜鉛、ナフテン酸コバルト、ナフテン酸鉄、ナフテン酸亜鉛、ステアリン酸亜鉛、オクテン酸 鉄、オクテン酸鉛等の金属の有機酸塩系触媒;n-ヘキシルアミン、グアニジン等のアミン系触媒;塩化白金酸、塩化白金酸のアルコール溶液、白金のオレフィン錯体、白金のアルケニルシロキサン錯体、白金黒、白金担持のシリカ等の白金系触媒が挙げられる。本発明の製造方法おいては、これらの縮合反応用触媒を単独もしくは二種類以上混合して配合することができる。

【0019】(D)成分の配合量は、(A)成分100重量 10 部に対して0.0001~20重量部の範囲内であり、特に、0.0001~10重量部の範囲内が好ましい。また、(D)成分が錫系触媒、チタン系触媒、金属の有機酸塩系触媒、または、アミン系触媒である場合には、(A)成分100重量部に対して0.01~10重量部の範囲内が好ましく、また、(D)成分が白金系触媒である場合には、(A)成分100重量部に対して0.0001~1重量部の範囲内が好ましい。

【0020】(E)成分のオルガノポリシロキサンは、② の液状シリコーンゴム組成物の主剤もしくは架橋剤であ り、一分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合アルケ ニル基を含有する。このアルケニル基の結合位置は限定 されないが、反応性が良好であることから、分子鎖末端 であることが好ましい。(E)成分中のアルケニル基とし ては、例えば、ビニル基、アリル基、ブテニル基、ペン テニル基、ヘキセニル基が挙げられ、特に、ビニル基で あることが好ましい。また、(E)成分中のアルケニル基 以外のケイ素原子結合有機基としては、例えば、メチル 基、エチル基、プロピル基、ブチル基等のアルキル基: フェニル基、トリル基、キシリル基等のアリール基;ベ 30 ンジル基、フェネチル基等のアラルキル基が挙げられ、 特に、メチル基、フェニル基であることが好ましい。 (E)成分の分子構造としては、例えば、直鎖状、環状、 網状、一部分岐を有する直鎖状、分岐鎖状が挙げられ、 特に、直鎖状であることが好ましい。(E)成分として は、例えば、これらの分子構造の単独重合体、これらの 分子構造の共重合体、および、これらの重合体の混合物 が挙げられる。また、(E)成分の25℃における粘度は 限定されないが、実用的には5~10000センチポ イズの範囲内であることが好ましく、特に、20~10 000センチポイズの範囲内であることが好ましい。

【0021】(F)成分は、付加反応によりシリコーンゴム粉末に炭素原子数5以上のケイ素原子結合アルキル基を導入するための成分であり、炭素原子数5以上のオレフィン、ケイ素原子結合アルケニル基と炭素原子数5以上のケイ素原子結合アルキルを含有する有機ケイ素化合物およびケイ素原子結合水素原子と炭素原子数5以上のケイ素原子結合アルキル基を含有する有機ケイ素化合物からなる群から選択される少なくとも一種の化合物である。この炭素原子数5以上のオレフィンとしては、例え

ば、ペンテン、ヘキセン、ヘプテン、オクテン、デセ ン、ウンデセン、ドデセン、トリデセン、テトラデセン が挙げられ、特に、  $\alpha$  ーオレフィンであることが好まし い。また、このケイ素原子結合アルケニル基と炭素原子 数5以上のケイ素原子結合アルキル基を含有する有機ケ イ素化合物としては、例えば、ペンチルジメチルビニル シラン、ヘキシルジメチルビニルシラン、オクチルジメ チルビニルシラン、ノニルジメチルビニルシラン等のシ ラン化合物、1-ペンチル-1,1,3,3-テトラメ チルー3ーピニルジシロキサン、1-ヘキシルー1, 1, 3, 3-テトラメチル-3-ビニルジシロキサン、 1-ヘプチル-1, 1, 3, 3-テトラメチル-3-ビ ニルジシロキサン、1-オクチル-1, 1, 3, 3-テ トラメチルー3ージシロキサン等のシロキサン化合物が 挙げられる。また、このケイ素原子結合水素原子と炭素 原子数 5 以上のケイ素原子結合アルケニル基を含有する 有機ケイ素化合物としては、例えば、ペンチルジメチル シラン、ヘキシルジメチルシラン、オクチルジメチルシ ラン、ノニルジメチルシラン等のシラン化合物、1-ペ ンチルー1, 1, 3, 3ーテトラメチルジシロキサン、 1-ヘキシル-1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキ サン、1-ヘプチル-1,1,3,3-テトラメチルジ シロキサン、1-オクチル-1,1,3,3-テトラメ チルジシロキサン等のシロキサン化合物が挙げられる。 これらの化合物を単独または2種以上混合して配合する ことができる。

【0022】(F)成分の配合量は、(E)成分100重量部に対して0.05~50重量部の範囲内であり、特に、0.05~15重量部の範囲内であることが好ましい。これは、(F)成分が(E)成分100重量部に対して0.05重量部未満であると、得られるシリコーンゴム粉末の有機樹脂や有機溶剤に対する親和性が著しく低下するためであり、また、これが50重量部をこえると、得られるシリコーンゴム粉末の機械的強度が著しく低下するためである。

【0023】(G)成分の付加反応用触媒は、②の液状シリコーンゴム組成物の硬化を促進するための触媒であり、例えば、塩化白金酸、塩化白金酸のアルコール溶液、白金のオレフィン錯体、白金のアルケニルシロキサン錯体、白金黒、白金担持のシリカ等の白金系触媒が挙げられる。本発明の製造方法おいては、これらの付加反応用触媒を単独もしくは二種類以上混合して配合することができる。

【0024】(G)成分の配合量は触媒量であり、実用的には(E)成分に対して(G)成分中の触媒金属が重量単位で $0.01\sim500$  p p m の範囲内となる量であり、特に、これが $0.1\sim100$  p p m の範囲内となる量であることが好ましい。

からなる時から選択される少なくとも一種の化合物であ 【0025】(H)成分は、縮合反応によりシリコーンゴる。この炭素原子数5以上のオレフィンとしては、例え 50 ム粉末にアクリル基、エポキシ基、メルカプト基、アミ

ノ基、クロロアルキル基またはアルケニル基を導入する ための成分であり、一般式:

R4 R2 b S i (OR3)(3-b)

で表される有機ケイ素化合物またはその部分加水分解縮 合物である。上式中、R<sup>2</sup>はフェニル基または炭素原子 数4以下のアルキル基であり、前記と同様の基が例示さ れる。また、R3は炭素原子数4以下のアルキル基であ り、前記と同様の基が例示される。また、R<sup>4</sup>はアクリ ル基、エポキシ基、メルカプト基、アミノ基、クロロア ルキル基およびアルケニル基からなる群から選択される 基であり、アクリル基としては、例えば、3-メタクリ ロキシプロピル基、3-アクリロキシプロピル基が挙げ られ、エポキシ基としては、例えば、3-グリシドキシ プロピル基、2-(3,4-エポキシシクロヘキシル) エチル基が挙げられ、メルカプト基としては、例えば、 2-メルカプトエチル基、3-メルカプトプロピル基が 挙げられ、アミノ基としては、例えば、2-アミノエチ ル基、3-アミノプロピル基、N-(2-アミノエチ ル) - 3 - アミノプロピル基が挙げられ、クロロアルキ ル基としては、クロロメチル基、2-クロロエチル基、 3-クロロプロピル基が挙げられ、アルケニル基として は、ビニル基、アリル基、プテニル基、ペンテニル基、 ヘキセニル基、ヘプテニル基、オクテニル基が挙げられ る。これらの基の中でもアクリル基、エポキシ基および アルケニル基が好ましく、特に、アクリル基としては3 ーメタクリロキシプロピル基が好ましく、エポキシ基と しては3-グリシドキシプロピル基、2-(3,4-エ ポキシシクロヘキシル) エチル基が好ましく、アルケニ ル基としてはビニル基、アリル基が好ましい。また、b は0、1または2である。

【0026】このような(H)成分としては、例えば、3 - メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、3 - グ リシドキシプロピルトリメトキシシラン、3-グリシド キシプロピルメチルジメトキシシラン、2-(3,4-エポキシシクロヘキシル) エチルトリメトキシシラン、 3-メルカプロプロピルトリメトキシシラン、3-アミ **ノプロピルトリメトキシシラン、3-アミノプロピルメ** チルジメトキシシラン、3-(2-アミノエチル)アミ ノプロピルトリメトキシシラン、3-クロロオプロピル トリメトキシシラン、ピニルトリメトキシシラン、ピニ ルトリメトキシシラン、ビニルトリス (2-メトキシエ トキシ) シラン、メチルビニルジメトキシシラン、アリ ルトリメトキシシラン等の有機ケイ素化合物、および、 これらの部分加水分解縮合物が挙げられる。本発明の製 造方法では、これらの有機ケイ素化合物もしくはその部 分加水分解縮合物を単独もしくは2種以上混合して配合 することができる。

【0027】(H)成分の配合量は、(A)成分100重量 シド、ドデシルトリメチルアンモニウムヒドロキシド、 部に対して $0.05\sim 50$  重量部の範囲内であり、特 ヘキサデシルトリメチルアンモニウムヒドロキシド、オ に、 $0.05\sim 15$  重量部の範囲内であることが好まし 50 クチルジメチルベンジルアンモニウムヒドロキシド、デ

14

い。これは、(H)成分が(A)成分100重量部に対して0.05重量部未満であると、得られるシリコーンゴム粉末の有機樹脂に対する反応性が著しく低下するためであり、また、これが50重量部をこえると、得られるシリコーンゴム粉末の機械的強度が著しく低下するためである。

【0028】これらの液状シリコーンゴム組成物には、その他任意の成分として、この流動性を調節したり、得られるシリコーンゴム粉末の機械的強度を向上させるために、例えば、ヒュームドシリカ、湿式シリカ、焼成シリカ、ヒュームド二酸化チタン等の補強性無機質充填材;粉砕石英、ケイ藻土、水酸化アルミニウム、酸化アルミニウム、酸化マグネシウム、アルミノケイ酸、酸化亜鉛、炭酸カルシウム、炭酸亜鉛、マイカ、炭酸マグネシウム等の非補強性無機質充填材;これらの表酸マグネシウム等の非補強性無機質充填材;これらの表面をオルガノアルコキシシラン、オルガノクロロシラン、オルガノシラザン、オルガノシロキサンオリゴマー、オルガノポリシロキサン等の有機ケイ素化合物により疎水化処理してなる無機質充填材を配合することができる。これらの無機質充填材は単独もしくは2種類以上混合して配合することができる。

[0029] これらの液状シリコーンゴム組成物を調製する方法としては、例えば、上記の(A)成分、(B)成分、(C)成分および(D)成分、上記の(E)成分、(B)成分、(F)成分および(G)成分、または、(A)成分、(B)成分、(C)成分、(H)成分および(D)成分、さらにその他任意の成分をプラネタリーミキサー、ロスミキサー等の攪拌装置により混合する方法が挙げられる。この液状シリコーンゴム組成物を調製する際、冷却下で混合することがより好ましい。

【0030】本発明の製造方法では、これらの液状シリ コーンゴム組成物を水中に分散させることにより、平均 粒子径が0.1~200μmである粒状物を形成する。 この液状シリコーンゴム組成物を水中に分散させて安定 な粒状物を形成するためには、界面活性剤を使用するこ とが好ましい。この界面活性剤としては、例えば、ポリ オキシアルキレンアルキルエーテル、ポリオキシアルキ レンアルキルフェノール、ポリオキシアルキレンアルキ ルエステル、ポリオキシアルキレンソルビタンエステ ル、ポリエチレングライコール、ポリプロピレングライ コール、ジエチレングライコールトリメチルノナノール のエチレンオキサイド付加物等のノニオン系界面活性 剤;ヘキシルベンゼンスルホン酸、オクチルベンゼンス ルホン酸、デシルベンゼンスルホン酸、ドデシルベンゼ ンスルホン酸、セチルベンゼンスルホン酸、ミリスチル ベンゼンスルホン酸やそのナトリウム塩等のアニオン系 界面活性剤;オクチルトリメチルアンモニウムヒドロキ シド、ドデシルトリメチルアンモニウムヒドロキシド、 ヘキサデシルトリメチルアンモニウムヒドロキシド、オ

シルジメチルベンジルアンモニウムヒドロキシド、ジオクタデシルジメチルアンモニウムヒドロキシド、牛脂トリメチルアンモニウムヒドロキシド、ヤシ油トリメチルアンモニウムヒドロキシド等のカチオン系界面活性剤が挙げられる。これらの界面活性剤は単独もしくは2種類以上混合して配合することができる。また、この液状シリコーンゴム組成物の硬化性を低下させないためには、この界面活性剤がノニオン系界面活性剤であることが好ましく、特に、HLBの値が10未満であるノニオン系界面活性剤とHLBの値が10以上であるノニオン系界面活性剤の2種類のノニオン系界面活性剤を併用することにより、シリコーンゴム粉末の平均粒子径をより小さくすることができる。

【0031】また、これらの液状シリコーンゴム組成物を水中に分散させて、平均粒子径が $0.1\sim200\mu$ mである粒状物を形成する方法としては、例えば、コロイドミル、ホモゲナイザー、プロペラ式攪拌装置、コンビミックス、超音波攪拌装置等の従来公知の乳化機を用いることができる。水中の液状シリコーンゴム組成物の平均粒子径が $0.1\sim200\mu$ mであることは、これらの 20 装置に連動した粒径測定器により求められる。

【0032】次いで、この粒状物を硬化させることにより、平均粒子径が $0.1\sim200\mu$ mであるシリコーンゴム粉末を調製することができる。この粒状物を硬化させる方法としては、例えば、この粒状物を室温下で放置する方法、この粒状物を加熱する方法が挙げられる。

【0033】また、シリコーンゴム粉末を水懸濁液から分離する方法としては、例えば、この懸濁液をオープン中で乾燥する方法、この懸濁液を冷風、温風ないしは熱風で乾燥する方法、この懸濁液を減圧下で乾燥する方法、さらには、この懸濁液にアルコール等の揮発性有機溶剤を添加して、水を置換した後、前記の方法により乾燥する方法が挙げられる。

【0034】また、このシリコーンゴム粉末の有機樹脂に対する分散性をさらに向上させるために、この表面を金属酸化物微粒子により被覆することが好ましい。この方法としては、シリコーンゴム粉末の水分散液中に金属酸化物ゾルを添加した後、水を除去する方法、シリコーンゴム粉末に金属酸化物粉末をメカノケミカル反応により被覆する方法が挙げられる。

【0035】本発明のシリコーンゴム粉末は、ボリエチレン樹脂、ボリプロピレン樹脂等のポリオレフィン樹脂、エポキシ樹脂、ポリカーボネート樹脂、ボリスチレン樹脂、ナイロン樹脂等の有機樹脂やトルエン、キシレン、ミネラルスブリット、ケロシン、オクタメチルシクロテトラシロキサン、デカメチルシクロペンタシロキサン、ヘキサメチルジシロキサン等の有機溶剤に対する親和性が優れているので、これを化粧品、塗料、インキ等の充填剤として用いることができ、また、熱可塑性有機樹脂や熱硬化性有機樹脂に耐衝整性を付与するための可

撓性付与剤として用いることができる。さらに、本発明 のシリコーンゴム粉末は有機樹脂フィルム、特に、ポリ オレフィン樹脂フィルムに優れた耐ブロッキング性を付 与することができ、特に、この有機樹脂フィルムが掲動

16

与することができ、特に、この有機樹脂フィルムが摺動 した場合でも、このフィルム表面に擦り傷を生じ難くす るための表面潤滑剤として用いることができる。

[0036]

【実施例】本発明のシリコーンゴム粉末、および、このシリコーンゴム粉末を製造する方法を実施例により詳細に説明する。なお、実施例中、粘度は25℃において測定した値である。また、シリコーンゴム粉末の特性は次の方法により測定した。

[シリコーンゴム粉末の硬度] 液状シリコーンゴム組成物を25℃で約1日間放置して、厚さ約1㎜のシリコーンゴムシートを作成した。このシリコーンゴムのJIS A硬度を測定するため、シリコーンゴムシートをウォーレス微小硬度計(H. W. Wallace社製)によ

[シリコーンゴム粉末の平均粒子径]シリコーンゴム粉 末の平均粒子径を拡大倍率600倍の光学顕微鏡に連動 した画像処理装置により算出した。

り、そのJIS A硬度を測定した。

[シリコーンゴム粉末の構成単位]シリコーンゴム粉末をテトラエトキシシランとともにアルカリ触媒にて加水分解し、生成したシラン化合物をガスクロマトグラフィーにより定量して、シリコーンゴム粉末を構成するシロキサン単位を求めた。

【0037】また、シリコーンゴム粉末の有機樹脂や有機溶剤に対する親和性、有機樹脂の耐衝撃性、有機樹脂フィルム中への分散性、および、有機樹脂フィルムの耐ブロッキング性を測定することにより評価した。なお、これらの評価方法は次の通りである。

[有機樹脂の耐衝撃性]シリコーンゴム粉末を配合した 有機樹脂組成物を射出成形して、JIS K7110に 規定される1号試験片を作成した。この試験片を用い て、JIS K7110に規定された方法によりアイゾット衝撃試験して、この強度を測定した。

[有機樹脂フィルム中の分散性] 上記の有機樹脂組成物により有機樹脂フィルムを作成して、ASTM-D-1003に準拠じて、このフイルムを2枚重ねたときの曇り(ヘイズ)を測定した。

[有機樹脂フィルムのブロッキング性] 上記の有機樹脂フィルムを2枚、その重なる面積が1cm×1cmとなるように重ねた後、これに1kgfの荷重をかけて1日間放置した。この有機樹脂フィルムを剥離試験して、この最大剥離強度を測定した。

ロテトラシロキサン、テカメチルシクロペンタシロキサン、ヘキサメチルジシロキサン等の有機溶剤に対する親和性が優れているので、これを化粧品、塗料、インキ等の充填剤として用いることができ、また、熱可塑性有機物脂や熱硬化性有機樹脂に耐衝撃性を付与するための可が、50 リメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポリシロ

17

キサン (ケイ素原子結合水素原子当量=67) 10重量 部およびヘキシルトリメトキシシラン10重量部を-5 ℃で均一に混合し、次いで、これにオクチル酸錫0.8 重量部を速やかに混合して液状シリコーンゴム組成物を 調製した。この液状シリコーンゴム組成物をポリオキシ エチレンノニルフェニールエーテル (HLB=13. 1) 3 重量部と純水120重量部との水溶液(約5℃) に投入し、該組成物の平均粒子径が0、1~200μm となるようにホモジナイザーにより均一に乳化した後、 純水240重量部に加えて液状シリコーンゴム組成物の エマルジョンを調製した。このエマルジョンを室温で1 日間放置して該組成物を硬化させた後、300℃の熱風 乾燥機により水分を除去して球状のシリコーンゴム粉末 (A)を調製した。このシリコーンゴム粉末(A)の諸特性 を表1に示した。

【0039】 [実施例2] 分子鎖両末端ジメチルヒドロ キシシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ジメチル シロキサン単位の繰り返し結合数は平均11である。) 100重量部、粘度20センチポイズの分子鎖両末端ト リメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポリシロ キサン(ケイ素原子結合水素原子当量=67)10重量 部およびデシルトリメトキシシラン5重量部を-5℃で 均一に混合し、次いで、これにジプチル錫ジラウレート 1 重量部を速やかに混合して液状シリコーンゴム組成物 を調製した。この液状シリコーンゴム組成物をポリオキ シエチレンノニルフェニールエーテル (HLB=13. 1) 3 重量部と純水120重量部との水溶液(約5℃) に投入し、該組成物の平均粒子径が0. 1~200μm となるようにホモジナイザーにより均一に乳化した後、 純水240重量部に加えて液状シリコーンゴム組成物の エマルジョンを調製した。このエマルジョンを室温で1 日間放置して該組成物を硬化させた後、300℃の熱風 乾燥機により水分を除去して球状のシリコーンゴム粉末 (B)を調製した。このシリコーンゴム粉末(B)の諸特性 を表1に示した。

【0040】 [実施例3] 分子鎖両末端ジメチルヒドロ キシシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ジメチル ポリシロキサン単位の繰り返し結合数は平均33であ る。) 100重量部、粘度20センチポイズの分子鎖両 末端トリメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポ リシロキサン(ケイ素原子結合水素原子当量=67)1 0 重量部およびヘキシルトリメトキシシラン10 重量部 を-5℃で均一に混合し、次いで、これにオクチル酸錫 0. 8重量部を速やかに混合して液状シリコーンゴム組 成物を調製した。この液状シリコーンゴム組成物をポリ オキシエチレンノニルフェニールエーテル (HLB=1 3.1) 3重量部と純水120重量部との水溶液(約5 ℃) に混合し、該組成物の平均粒子径が0、1~200 μmとなるようにホモジナイザーにより均一に乳化した 後、純水240重量部に加えて液状シリコーンゴム組成 50 シロキサン単位の繰り返し結合数は平均11である。)

18

物のエマルジョンを調製した。このエマルジョンを室温 で1日間放置して該組成物を硬化させた後、300℃の 熱風乾燥機により水分を除去して球状のシリコーンゴム 粉末(C)を調製した。このシリコーンゴム粉末(C)の諸 特性を表1に示した。

【0041】 [実施例4] 分子鎖両末端ジメチルヒドロ キシシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ジメチル シロキサン単位の繰り返し結合数は平均11である。) 100重量部、粘度20センチポイズの分子鎖両末端ト リメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポリシロ キサン (ケイ素原子結合水素原子当量=67) 10重量 部、ヘキシルトリメトキシシラン5重量部および3-メ タクリロキシプロピルトリメトキシシラン5重量部を一 5℃で均一に混合し、次いで、これにオクチル酸錫0. 8 重量部を速やかに混合して液状シリコーンゴム組成物 を調製した。この液状シリコーンゴム組成物をポリオキ シエチレンノニルフェニールエーテル (HLB=13. 1) 3重量部と純水120重量部との水溶液(約5℃) に混合し、該組成物の平均粒子径が0. 1~200 μm となるようにホモジナイザーにより均一に乳化した後、 純水240重量部に加えて液状シリコーンゴム組成物の エマルジョンを調製した。このエマルジョンを室温で1 日間放置して該組成物を硬化させた後、300℃の熱風 乾燥機により水分を除去して球状のシリコーンゴム粉末 (D)を調製した。このシリコーンゴム粉末(D)の諸特性 を表1に示した。

【0042】 [実施例5] 分子鎖両末端ジメチルヒドロ キシシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ジメチル シロキサン単位の繰り返し結合数は平均11である。) 100重量部、粘度20センチポイズの分子鎖両末端ト リメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポリシロ キサン (ケイ素原子結合水素原子当量=67) 10 重量 部、デシルトリメトキシシラン9重量部および3-グリ シドキシプロピルトリメトキシシラン1 重量部を-5℃ で均一に混合し、次いで、これにオクチル酸錫0.8重 量部を速やかに混合して液状シリコーンゴム組成物を調 製した。この液状シリコーンゴム組成物をポリオキシエ チレンノニルフェニールエーテル (HLB=13.1) 3 重量部と純水120重量部との水溶液(約5℃)に混 合し、該組成物の平均粒子径が0.1~200 µmとな るようにホモジナイザーにより均一に乳化した後、純水 240重量部に加えて液状シリコーンゴム組成物のエマ ルジョンを調製した。このエマルジョンを室温で1日間 放置して該組成物を硬化させた後、300℃の熱風乾燥 機により水分を除去して球状のシリコーンゴム粉末(E) を調製した。このシリコーンゴム粉末(E)の諸特性を表 1に示した。

【0043】 [実施例6] 分子鎖両末端ジメチルヒドロ キシシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ジメチル

100重量部、粘度20センチポイズの分子鎖両末端ト リメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポリシロ キサン(ケイ素原子結合水素原子当量=67)10重量 部、ヘキシルトリメトキシシラン10重量部および3-メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン2重量部を -5℃で均一に混合し、次いで、これにオクチル酸錫 0.8重量部を速やかに混合して液状シリコーンゴム組 成物を調製した。この液状シリコーンゴム組成物をポリ オキシエチレンノニルフェニールエーテル (HLB=1 3. 1) 3重量部と純水120重量部との水溶液(約5 ℃)に混合し、該組成物の平均粒子径が0.1~200  $\mu$  mとなるようにホモジナイザーにより均一に乳化した 後、純水240重量部に加えて液状シリコーンゴム組成 物のエマルジョンを調製した。このエマルジョンを室温 で1日間放置して該組成物を硬化させた後、300℃の 熱風乾燥機により水分を除去して球状のシリコーンゴム 粉末(F)を調製した。このシリコーンゴム粉末(F)の諸 特性を表1に示した。

【0044】 [実施例7] 分子鎖両末端ジメチルヒドロ キシシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン (ジメチル シロキサン単位の繰り返し結合数は平均11である。) 100重量部、粘度20センチポイズの分子鎖両末端ト リメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポリシロ キサン(ケイ素原子結合水素原子当量=67)10重量 部、ヘキシルトリメトキシシラン2重量部、3-メタク リロキシプロピルトリメトキシシラン10重量部および ビニルトリメトキシシラン3重量部を-5℃で均一に混 合し、次いで、これにオクチル酸錫0.8重量部を速や かに混合して液状シリコーンゴム組成物を調製した。こ の液状シリコーンゴム組成物をポリオキシエチレンノニ 30 ルフェニールエーテル(HLB=13.1)3重量部と 純水120重量部との水溶液(約5℃)に混合し、該組 成物の平均粒子径が $0.1\sim200\mu$ mとなるようにホ モジナイザーにより均一に乳化した後、純水240重量 部に加えて液状シリコーンゴム組成物のエマルジョンを 調製した。このエマルジョンを室温で1日間放置して該 組成物を硬化させた後、300℃の熱風乾燥機により水 分を除去して球状のシリコーンゴム粉末(G)を調製し た。このシリコーンゴム粉末(G)の諸特性を表1に示し た。

【0045】 [実施例8] 分子鎖両末端ジメチルヒドロキシシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン (ジメチルシロキサン単位の繰り返し結合数は平均11である。) 100重量部、粘度20センチポイズの分子鎖両末端トリメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポリシロキサン (ケイ素原子結合水素原子当量=67)10重量部、デシルトリメトキシシラン3重量部および3-グリシドキシプロピルトリメトキシラン7重量部を-5℃で均一に混合し、次いで、これにオクチル酸錫0.8重量部を速やかに混合して液状シリコーンゴム組成物を調50

製した。この液状シリコーンゴム組成物をポリオキシエチレンノニルフェニールエーテル(HLB=13.1)3重量部と純水120重量部との水溶液(約5℃)に混合し、該組成物の平均粒子径が0.1~200 $\mu$ mとなるようにホモジナイザーにより均一に乳化した後、純水240重量部に加えて液状シリコーンゴム組成物のエマルジョンを調製した。このエマルジョンを室温で1日間放置して該組成物を硬化させた後、300℃の熱風乾燥機により水分を除去して球状のシリコーンゴム粉末(H)を調製した。このシリコーンゴム粉末(H)の諸特性を表1に示した。

【0046】 [実施例9] 分子鎖両末端ジメチルヒドロ キシシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン (ジメチル シロキサン単位の繰り返し結合数は平均11である。) 100重量部、粘度20センチポイズの分子鎖両末端ト リメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポリシロ キサン(ケイ素原子結合水素原子当量=67)10重量 部、デシルトリメトキシシラン5重量部および3-アミ ノプロピルトリメトキシシラン5重量部を-5℃で均-に混合し、次いで、これにオクチル酸錫0.8重量部を 速やかに混合して液状シリコーンゴム組成物を調製し た。この液状シリコーンゴム組成物をポリオキシエチレ ンノニルフェニールエーテル(HLB=13.1)3重 量部と純水120重量部との水溶液(約5℃)に混合 し、該組成物の平均粒子径が0.1~200μmとなる ようにホモジナイザーにより均一に乳化した後、純水2 40 重量部に加えて液状シリコーンゴム組成物のエマル ジョンを調製した。このエマルジョンを室温で1日間放 置して該組成物を硬化させた後、300℃の熱風乾燥機 により水分を除去して球状のシリコーンゴム粉末(1)を 調製した。このシリコーンゴム粉末(I)の諸特性を表1 に示した。

【0047】 [比較例1] 分子鎖両末端ジメチルヒドロ キシシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン (ジメチル シロキサン単位の繰り返し結合数は平均11である。) 100 重量部および粘度20センチポイズの分子鎖両末 端トリメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポリ シロキサン(ケイ素原子結合水素原子当量=67)10 重量部を−5℃で均一に混合し、次いで、これにオクチ 40 ル酸錫 0.8 重量部を速やかに混合して液状シリコーン ゴム組成物を調製した。この液状シリコーンゴム組成物 をポリオキシエチレンノニルフェニールエーテル(H L B=13.1) 3重量部と純水120重量部との水溶液 (約5℃) に混合し、該組成物の平均粒子径が0.1~ 200μmとなるようにホモジナイザーにより均一に乳 化した後、純水240重量部に加えて液状シリコーンゴ ム組成物のエマルジョンを調製した。このエマルジョン を室温で1日間放置して該組成物を硬化させた後、30 0℃の熱風乾燥機により水分を除去して球状のシリコー ンゴム粉末(J)を調製した。このシリコーンゴム粉末

(J)の諸特性を表1に示した。

【0048】 [比較例2] 分子鎖両末端ジメチルヒドロキシシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ジメチルシロキサン単位の繰り返し結合数は平均11である。)100重量部、粘度20センチポイズの分子鎖両末端トリメチルシロキシ基封鎖メチルハイドロジェンポリシロキサン(ケイ素原子結合水素原子当量=67)10重量部および3-メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン2重量部を-5℃で均一に混合し、次いで、これにオクチル酸錫0.8 重量部を速やかに混合して液状シリコーンゴム組成物を調製した。この液状シリコーンゴム組成物をポリオキシエチレンノニルフェニールエーテル(HLB=13.1)3重量部と純水120重量部との水溶液(約5℃)に混合し、該組成物の平均粒子径が0.1~200 $\mu$ mとなるようにホモジナイザーにより

22

均一に乳化した後、純水 240 重量部に加えて液状シリコーンゴム組成物のエマルジョンを調製した。このエマルジョンを室温で1日間放置して該組成物を硬化させた後、300 の熱風乾燥機により水分を除去して球状のシリコーンゴム粉末(K)を調製した。このシリコーンゴム粉末(K)の諸特性を表1に示した。

> 【0050】 【表1】

	$\neg$									<del></del>	24	
E	3	7		1	199	ı	ı	I	1 1 1	ı ı	0.0	1
益	₩ ×			ı	20.1	l 	0.4	1	78.7	. !	ν. Ο	8 9
盐	,	->		ı	19.7	ſ	ı	ı	79.1		0.1	7.1
	,	-		1.3	18.1	ı	ı	9.	7.8.7	0	]	7.1
阳	1	7.		8.0	19.2	ı		ı	77.1	2.5	1	72
	C	,		0.7	18.9	.3	ı	ı -	75.8	1.8	0	ဆ
	Ĺ			8.0	18.9	0.4	ı	1	75.8	1.9		<del>-</del>
無	П			6	19.2	1	0.2	1 1	76.9	3.0	u u	
	Д		~	: 1	19.1	,	ı	1 1	1.3	2.4	6.2	
	O		 	1	18.8	i	ı	1 1	1.3	2.1	3.5	
*	В		 	1.3	19.4	l	l	1 1	78.0	2.2	7.1	1
	∢		3.8	ı	19.0	1	ı	1 1	76.2	2 .5	68	
	シリコーンゴム松末	構成単位(キルツ)	C.H.13 S i 03/2	C 10 H 21 S i 0 3/2	CH <sub>3</sub> S i O <sub>3/2</sub>	CHz=C-C-O-C3H6SiO3/2 0	CH2-CHCH20C3H6SiO3/2	NH2C3H8S103/2 CH2=CHS103/2	(C H <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> S i O <sub>2/2</sub> (C H <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> S i O <sub>1/2</sub>	平均粒子径 (μm)	JIS A硬度	

【0051】 [応用例1] ポリプロピレン樹脂(住友化学工業株式会社製;住友ノーブレンY101) 100重量部とシリコーンゴム粉末(A)~(K)およびメチルシルセスキオキサン粉末(L)を各々10重量部をヘンシェルミキサーで均一に混合した後、これらを210℃で溶融混練して、12種のポリプロピレン樹脂組成物を調製し

た。これらのポリプロピレン樹脂組成物を220で射出成形して、JISK7110に規定される1号試験片を作成した。これらの試験片の衝撃強度を測定し、その結果を表2に示した。

ミキサーで均一に混合した後、これらを210  $\mathbb C$ で溶融  $\mathbb C$   $\mathbb C$ 

(14)

25

重量部、シリコーンゴム粉末(A)~(K) およびメチルシルセスキオキサン粉末(L)を各々2重量部、2,6-ジーtーブチルーpークレゾール0.1 重量部およびステアリン酸カルシウム0.01 重量部をヘンシェルミキサーで均一に混合した後、これを210℃で溶融混練して、12種のポリプロピレン樹脂組成物を調製した。これらのポリプロピレン樹脂組成物を220℃で射出成形しながら、ロールによりフイルムとし、さらに、これを150℃にて二軸延伸して、厚さ30 $\mu$ mのポリプロピレン樹脂フィルムを作成した。これらのポリプロピレン 10 樹脂フィルムの曇りおよび剥離強度を測定し、その結果を表2に示した。

[0053]

【表2】

200  $\infty$ 7 ₩ 4 <u>(</u>ıΩ 恤 മ \_  $\vec{+}$ Ø 0  $\omega$ 賺 ¥ જાં 0 巢 O 無 က  $\alpha$ i O ເດ  $\Xi$  $\infty$ 無  $^{\circ}$  $i \circ$ Ö 無 જાં ග 10 ıΩ 無 S 巣 ω S  $^{\circ}$  $\alpha$ i  $\alpha$ 30 無  $\Box$ 7  $\dot{\alpha}$  $^{\circ}$ 無  $\circ$ 9  $\alpha$ i  $\mathbf{g}$ 無  $\dot{o}$  $\alpha$ 兼 ∢; 8 αį  $(kgf/cm^2)$ フィルム表面の摺り傷 質整強度(kgf·cm/cm²) コーンゴム粉末 剝離強度

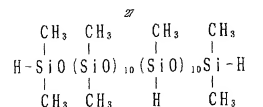
20

30

40

【0054】 [実施例10] 分子鎖両末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン (ビニル基当量=8000) 50重量部および粘度20センチポイズである式:

【化1】



で表される分子鎖両末端ジメチルシロキシ基封鎖ジメチ ルシロキサン・メチルハイドロジェンシロキサン共重合 体11重量部を均一に混合して組成物(I)を調製した。 分子鎖両末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポ 10 リシロキサン(ビニル基当量=8000)50重量部、 1-オクテン10重量部および塩化白金酸のイソプロピ ルアルコール溶液(このジメチルポリシロキサンに対し て白金金属が重量単位で20ppmとなる量)を均一に 混合して組成物(II)を調製した。この組成物(I)61 重量部とこの組成物(ⅠⅠ)60重量部を約5℃で均一に 混合して、これを25℃の純水(電気伝導度=0.2μ S/cm) 200重量部とポリオキシエチレンノニルフ ェニルエーテル (HLB=13.1) 4 重量部からなる 水中に速やかに乳化して、これをホモジナイザー(30 0 kg f/c m²) を通して均一な液状シリコーンゴム 組成物の水系エマルジョンを調製した。このエマルジョ ン中の粒状物の平均粒子径は5μmであった。この水系 エマルジョンを30℃で6時間放置して、この粒状物を 硬化させることにより、シリコーンゴム粉末の水懸濁液 を調製した。ついで、この懸濁液を80℃で1時間加熱 した後、スプレードライヤーにより乾燥して、平均粒子 径5μmである球状のシリコーンゴム粉末(M)を調製し た。このシリコーンゴム粉末(M)の諸特性を表3に示し た。

【0055】 [実施例11] 実施例10で調製したシリ コーンゴム粉末(M)100重量部とジメチルジクロロシ ランで表面処理された疎水性非晶質シリカ微粉末(表面 のシラノール基密度=1.2個/100Å2、一次平均 粒子径=16μm、比表面積=120m³/g) 3重量 部をヘンシェルミキサーにより1000rpmで20分 間混合して、表面を疎水性非晶質シリカ微粉末で被覆し たシリコーンゴム粉末(N)を調製した。このシリコーン ゴム粉末(N)の諸特性を表3に示した。

【0056】 [実施例12] 実施例11において、疎水 性非晶質シリカ微粉末の代わりにヘキサメチルジシラザ ンにより表面処理された疎水性酸化チタン微粉末(平均 粒子径=0.04 μm、比表面積=35 m<sup>2</sup>/g)を8 重量部用いた以外は実施例11と同様にして、疎水性酸 化チタン微粉末で被覆したシリコーンゴム粉末(O)を調 製した。このシリコーンゴム粉末(O)の諸特性を表3に 示した。

【0057】 [実施例13] 分子鎖両末端ジメチルピニ ルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ビニル基当 量=8000) 50重量部、粘度20センチポイズであ 50 リコーンゴム粉末(Q)を調製した。このシリコーンゴム

る式: 【化2】 CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>  $H - SiO(SiO)_{10}(SiO)_{10}Si - H$ CH3 CH<sub>3</sub> CHa

で表される分子鎖両末端ジメチルシロキシ基封鎖ジメチ ルシロキサン・メチルハイドロジェンシロキサン共重合 体11重量部および1-デセン5重量部を均一に混合し て組成物(ІІІ)を調製した。分子鎖両末端ジメチルピ ニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ビニル基 当量=8000)50重量部および塩化白金酸のイソブ ロピルアルコール溶液(このジメチルポリシロキサンに 対して白金金属が重量単位で20ppmとなる量)を均 一に混合して組成物(IV)を調製した。この組成物(I [I]61重量部とこの組成物(IV)50重量部を約5 ℃で均一に混合して、これを25℃の純水(電気伝導度 =0.2 µS/cm)200重量部およびポリオキシエ チレンノニルフェニルエーテル (HLB=13.1) 4 重量部からなる水中に速やかに乳化して、これをホモジ ナイザー (300kgf/cm²) を通して均一な液状 シリコーンゴム組成物の水系エマルジョンを調製した。 このエマルジョン中の粒状物の平均粒子径は4 μmであ った。この水系エマルジョンを30℃で6時間放置し て、この粒状物を硬化さることにより、シリコーンゴム 粉末の水懸濁液を調製した。ついで、この懸濁液に非晶 質シリカ微粉末(表面のシラノール基密度=4.2個/ 100A<sup>2</sup>、一次平均粒子 径=20μm、比表面積=2 00m<sup>2</sup>/g) 5重量部を均一に分散させた後、こ れを 80℃で1時間加熱した。その後、この水懸濁液を12 0℃のオープン中で乾燥して、表面を非晶質シリカ微粉 末で被覆したシリコーンゴム粉末(P)を調製した。この シリコーンゴム粉末(P)の諸特性を表3に示した。

【0058】 [比較例4] 実施例10で調製した組成物 (I)61重量部と実施例13で調製した組成物(IV)5 0重量部を5℃で均一に混合して、これを25℃の純水 (電気伝導度=0.2 μS/cm) 200重量部および ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル(HLB= 13.1) 4重量部からなる水中に速やかに乳化して、 これをホモジナイザー (300kgf/cm²) を通し て均一な液状シリコーンゴム組成物の水系エマルジョン を調製した。このエマルジョン中の粒状物の平均粒子径 は5 µmであった。この水系エマルジョンを30℃で6 時間放置して、この粒状物を硬化させることにより、シ リコーンゴム組成物の水懸濁液を調製した。ついで、こ の懸濁液を80℃で1時間加熱した後、スプレードライ ヤーにより乾燥して、平均粒子径5μmである球状のシ

30

特開平8-109262

粉末(Q)の諸特性を表3に示した。

【0059】 [応用例3] 100mlのビーカー中にシ リコーンゴム粉末(M)~(Q)を5g投入して、これに、 ケロシンまたはデカメチルシクロペンタシロキサンを滴 下しながらガラス棒により混合して、このガラス棒にシ\*

29

\*リコーンゴム粉末が巻き付く様になるまでのケロシンま たはデカメチルシクロペンタシロキサンの添加量を吸油 量として求めた。これらの結果を表3に示した。 [0060]

【表3】

	本	. 3	稖	眀	比較例
シリコーンゴム粉末	М	N	0	Р	Q
平均粒子径 (μm)	5	5	5	4	4
JIS A硬度	3 5	3 5	3 5	3 5	3 5
構成単位 (モル%) C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> (CH <sub>3</sub> )SiO <sub>2/2</sub> 単位 C <sub>10</sub> H <sub>21</sub> (CH <sub>3</sub> )SiO <sub>2/2</sub> 単位	5.4 -	5.2 -	5.0	- 1.8	-
吸油量 (重量%) ケロシン デカメチルシクロペンタロキサン	230 250	290 320	230	210	95 120

#### [0061]

【発明の効果】本発明のシリコーンゴム粉末は有機樹脂 や有機溶剤に対する親和性が優れ、有機樹脂、特に、ポ リオレフィン樹脂に優れた耐衝撃性および耐ブロッキン

グ性を付与することできるという特徴がある。また、本 発明の製造方法は、このようなシリコーンゴム粉末を効 率よく製造できるという特徴がある。

### フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 LRQ

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

83/07

C 0 8 L 83/06

(72)発明者 佐々木 淳 千葉県市原市千種海岸2番2 東レ・ダウ コーニング・シリコーン株式会社研究開発 本部内